

This is to certify that the following application annexed hereto is a true copy from the records of the Korean intellectual Property Office.

번 : 특허출원 2003년 제 0078542 호 호

Application Number 10-2003-0078542

춤 원 년 월 일 : 2003년 11월 07일 NOV 07, 2003 Date of Application

원 인

: 왕성호 WANG, SUNG—HO Applicant(s)

> 2004 년 11 월 30 일

허 청 **COMMISSIONER** [서지사항]

_ 4 밥 욥 】 특허 출원 서 [리구분] 목원 ┝신처] 무허청장 11출인자] 2003.10.29

인체의 함산화 기능샵 증진시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 개반된 정제목초액 []명의 명칭]

발명의 영문명칭) The Clinical Application of Plant Vinegar by Natural

출원인)

[명칭] 바이오 오키(주) 1-1998-103560-2 [출원인코드]

∄명자】

【성명의 국문표기》 왕성호 (성명의 영문표기) WANG, SUNG HO 591109-1229015 【주민등록번호】 [우핀번호] 407-310

인천광역시 계양구 오류동 용종동 216-5 [주소]

[국적] 실사청구] 청구

등하법 제42조의 규정에 의한 충원, 특허법 제60조의 규정에 의한 충원심사 를 청구합니다. 충원인 바이오 오키(주) (인) **복지]**

[료수숙

【기본출원료】 29,000 원 20 면 【가산춤원료】 5 면 5.000 원 [우선권주장료] 0 건 0 원 [심사청구료] 2 항 173,000 원

[합계] 207,000 원 【감면사유】 소기업 (70%감면) 【감면후 수수료】 62,100 원

실부서류】 1. 소기업임을 증명하는 서류_1몽 1약}

본 반명은 침엽수, 한엽수, 대나무 등의 목재를 열분해시켜 얻어진 기초 목초액 로부터 유해성분을 제거한 경제 목초액을 인제의 항산화 기능을 증진시키기 위한 강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위한 것으로, 경제 목초액의 인제안건성 가 결과와 경제 목초액의 항산화 기능 성분 규명 및 경제 목초액의 항산화 기능 평 결과를 통해서, 경제 목초액이 나이가 들어가면서 제내에 생성되어 노화의 촉진, 총 총양, 제내의 대사이상등을 유발하는 유해산소의 공격으로부터 몸을 보호하는 강기능식품의 원료 또는 성분으로서 매우 유용하게 사용된수 있다는 것을 제시하기 함이다.

4인어)

Ⅱ 목초액, 천연 항산화제. 항산화 활성, 건강 기능 식품

날명의 명칭]

인체의 항산화 기능간 증진시키기 위한 건강 기능 식품의 원료 및 성분으로 개반 정제 목초액 (The Clinical Application of Plant Vinegar by Natural Antioxidant) 발명의 상세한 설명)

발명의 목적]

발명이 속하는 기술분야 및 그 분야의 종래기술]

본 발명은 정제 목초액을 인체의 항산화 기능을 증진시키기 위한 건강 기능식품 원료 및 성분으로 사용하기 위한 것으로, 더욱 상세하게는 정제 목초액을 건강 기 식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위해서, 인체의 안전성 여부를 평가하고 정제 ** 호액에 함유 되어있는 때는 화합률증에 구아이 알콜(Guaiacol) 및 구아이 알콜 유 체(Guaiacol Related) 와 시팅클(Syringol) 및 시팅콜 유사체(Syringol Related)을 ** 산화 기능성분으로해서, 노화의 촉진, 각종 종양, 체내의 대사이상등을 유발하는 해산소의 공격으로부터 몸을 보호하는 건강 기능 식품의 원료 및 성분으로 경제 목 액을 이용하기 위한 것이다.

모든 생체 활동에 필요한 에너지의 생산은 음식물의 영양소가 호흡으로 인하여 내로 유입된 산소와 결합하는 대사의 반복으로, 이상적인 대사는 영양소 와 산소의리화학적 균형에 기인한다.그러나 이러한 균형을 깨트리는 원인 중, 대기의 오염, 도한 운동 및 음주, 흡연, 과식, 정신적 압박감등의 유발요인 등으로 인하여 대사

정중의 산소의 생화학적 상태는 때우 불안정한 상태로 바뀌게 되는데, 이룹 유해 -소(free radical)라고 한다.

우리 몸은 나이가 들어가면서, SOD(슈퍼옥사이드 디스뮤타아제: superoxide Smutase), GPO(급투타치온 퍼옥시다아제: glutathione peroxidase), 카탈라아제 atalase)와 같은 항산화 효소의 활성이 저하되고, 비타민 C 나 E와 같은 항산화 물의 함유량이 낮아지면서, 체내의 유해 산소의 공격을 억제 할 수 없어서, 죽어가는 제포의 속도가 새로 생겨나는 제포의 속도를 뒤따르지 못해 장기와 조직의 노화가 행된다. 또한 최근엔 각종 공해 등 환경요인으로 생제내 유해산소의 생성과 제거의 형이 많이 깨어지고 있어 항산화 성문을 외부로부터 체내로 보급하는 것이 때우 중하다.

지금까지 개발된 합성 항산화 물질로는 BHA (butylated hydroxy anisole),

T (butylated hydroxy toluene) 및 NDGA (nordihydro-guaiaretic acid) 등이 있으며 천연 항산화 준진로는 SOD (슈퍼옥사이드 디스뮤타아제 : superoxide dismutase). 옥시다아제 (peroxidase). 카탈라아제 (catalase). GPO (급투타치온 퍼옥시다아제 glutathione peroxidase) 등의 항산화 효소 와 토코페를 (비타민 E). 비타민 C itemin C, ascorbic acid). 카로티노이드 (Carotenoid). 급무타티온 (glutathione) 등 비효소적 항산화물질 등이 있다. 그러나 합성 항산화제는 간비대, 간의 microsom zyme 환성 증가, 체내에 흡수잘질의 일부가 독성을 혹은 알려지를 유발시킬수 있으. 온도에 약해 한번 열을 가하면 쉽게 파괴되는 단점이 있다(Shahi,F. and nasundara, P.Phenolic antioxidants Critical Review in Food Science and trition (1992)). 번면에 천연 항산화제는 합성 항산화제에 비해 인체에 안전하다 장점이 있으나, 그 효과가 약하다는 단점이 있다. 따라서 항산화 능력이 탁월하고 한다 인체에 안전한 새로운 천연 항산화 물질의 개발이 절실히 요구되고 있다.

목초액은 일본의 명치시대, 청일전쟁 전부터 이용되기 시작 하였으나, 이용목적 목초액의 주성분인 초산의 제조였기 때문에, 그 후 초산이 합성화학에 의해 순도 높은 제품을 쉽게 싼 값에 생산하게 됨으로써, 목초액의 이용은 거의 사라지게 되 다. 2차 대전 전후 목초액의 이용은 재개되었으나, 현재까지 그 이용법은 목초액에 \$유된 성분들의 이용이 아니고, 목초액의 특유의 냄새, 색깔을 그대로 이용하는 것 로서, 예들들면 목초액의 연기 냄새(Smoke Flavours)를 그대로 이용해서 햄, 베이 . 소세지 등의 제조에 있어 훈연의 효과를 대신 한수 있게 사용하거나, 잘구워진 고기나 고기등의 색깔을 연충하는 식품 검가물로 그 이용 방법이 매우 단순하였다.

일본에서도 목초액을 건강 식품 원료로 이용하여, 무좀이나 아토피성 피부염, 뇨병, 간염등의 증상을 개선하려는 시도가 있었으나, 목초액에 함유되어 있는 유해 분(타르, 메탄을, 벤조피렌, 메틸쾁란스렌 등)들의 존재로 인체에 대한 안전성이 보되지 않아서, 건강식품제조업체, 의약품제조업체에 주목을 받지 못하고 있다.

본 발명자준은 목초액은 건강에 유익한 성분으로 사용하기 위해서 목초액의 유성분을 제거하는 기술을 대한민국 특허청으로부터 득허로 인정을 받았고 (등록번호 00290986 '기초 목초액에 함유된 유해성분 제거 방법', 등록번호 100212472 '기초 초액에 함유된 유해성분의 제거 방법'), 등 방법으로 생산된 정제 목초액은 인제의산화 기능을 증진시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위해서, 성 평가를 통해서 경제 목초액이 인제에 안전하다는 사실을 확인함과 동시에, 정제초액의 항산화 기능 성분 규명과 정제 목초액의 인제의 항산화 기능 증진 평가를해서 정제 목초액이 매우 우수하게 유해 산소를 제거한다는 사실을 확인하였기에 발명의 완성에 이르게 되었다.

보명이 이루고자 하는 기술적 과제]

본 발명은 정제 목초액을 건강에 유익한 성분으로 사용하기 위해서, 목초액의 해성분을 제거한 정제 목초액을 '등록번호 100290986 기초 목초액에 함유된 유해성

제거 방법', '등독번호 100212472 기초 목초액에 함유된 유해성분의 제거 방법'에라 제공한다.

등 방법으로 제공된 정제 목초액은 인체의 항산화 기능을 증진시키기 위한 건강 능식품의 원료 및 성분으로 사용하기 위해서, 정제 목초액에 대한 인체의 안전성 가 와 정제 목초액의 항산화 기능 성분 규명 및 정제 목초액의 인체에 대한 항산화 능 평가문 수행한다.

발명의 구성 및 작용]

상기와 같은 목적을 달성하기 위해서, 본 반명은 등록 특허 0230386 와 등록 목 0212472의 방법을 사용하여 기초 목초액에 합유되어 있는 유해성분을 제거한 정제 국초액을 제공하고, 인체의 항산화 기능을 증진시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 분으로 정제 목초액을 사용하기 위해서 정제 목초액에 대한 인체의 안전성 평가 와 제 목초액의 항산화 기능 성분 규명 및 정제 목초액의 인체의 항산화 기능 평가 결 급 제공한다.

이하 본 발명을 상세히 설명하면 다음과 같다.

국내 학계 및 기업을 중심으로 다양한 건강 기능성 소재에 대한 연구가 수행되었으나, 아직 대부분이 수입된 건강 기능성 원료에 의존하고 있어, 국내 기능성 품 산업이 국제 경쟁력을 가지기 위해서는 우리만의 고유한 기능성 원료를 재발하외국의 기능성 원료를 방어 또는 대치할 우리만의 기능성 원료의 확보가 요구되고 나다.

어떤 직정 건강 기능성 성분 또는 건강 기능성 중실이 아무리 건강에 유익한 기이 있다고 하더라도 혼합. 추출. 정제. 농축등의 과정을 거쳐 식품으로 제품화 되는 때에 최종 제품내에서 그 기능성을 나타내는지는 모르는 일이다. 그러나 목초액 수목의 열분해를 통해서 얻은 열에 안정한 물질로 최종 제품화 되는 과정에서 기성 성분의 소실이 없다.

목초액은 숫가마의 연기에서 채취한 산립자원이다. 목초액은 수목에 함유되어는 셸롭로오즈나 리그년등의 성분을 열로 분해하여 만듭어지는 것으로, 같은 숯가에서 생산되는 숯과 마찬가지로 현대사회에서는 결교 화려한 존재라고 말한수 없지. 목초액에는 다양한 작용을 하는 유기성분이 200여종 이상이나 함유되어 있다. 이한 목초액의 유기성분을 이용하여 의료 현장에서도 무좀이나 아토피 피부염외에 당병. 간질환등에 목초액을 적용하려는 연구가 일본의 많은 전문가들 사이에서 진행었다. 그러나 목초액에는 유효성분 뿐만 아니라 유해성분인 타르, 메탄을, 벤조피, 메틸 콜란스렌등이 기준치 이상 함유되어 있어서,인체에 대한 안전성이 규명되지 하 건강에 유익한 성분으로 인정을 받을 수 없었다. 또한 목초액에 함유되어있는 효성분들이 명확히 규명 및 분류되지 않아서, 목초액이 가지고 있는 기능성을 예측인 할 수 없었다.

따라서 본 발명을 통해서 목초액의 유해성분을 제거한 정제 목초액의 인체 안전을 확인하고, 정제 목초액의 항산화 기능 성분 규명 및 정제 목초액의 인체의 항산 기능 증진 평가를 통해서, 정제 목초액이 인체의 항산화 기능을 증진시키기 위한 강기능 식품의 원료 및 성분으로 사용가능하다는 것을 확인 하였다.

본 발명에 따르면, 사용된 정제 목초액의 인체 안전성 평가는 급성 독성 시험. 전 독성 시험, 아급성 독성 시험등의 독성 평가 방법들에 의해서 수행 되어졌다.

급성독성시험은 국립보건안전연구원 고시 제 84-3호 '의약품 등의 독성시험기준 및 국립보건안전연구원 '독성시험 표준작업 지원서'의 일반독성시험법에 따라서 수이 되어졌다. 폐사율, 임상증상, 체증변화, 해부병리소견등에 걸쳐서 급성독성평가 시험이 수행되어 졌는데, 시험 전 기간을 통하여 암수 모두에서 정제 목초액의 경구여시 폐사동물은 관찰되지 않았다. 또한 시험 전 기간을 통하여 암수 모두에서 정목초액의 경구무여시 본 시험물질에 의한다고 생각되는 어떠한 임상증상도 관찬되 않았으며, 정제 목초액을 무여한 암수 모두에서 체증변화는 대조군의 체증변화와 의적인 차이를 보이지 않았다.또한, 무여용량군간의 체증변화는 용량의존성을 나타 지 않는 것이 확인되었다.

이상과 같은 결과를 종합하여 시험물질인 정제 목초액은 마우스에 경구투여시 무런 급성독성을 나타내지 않았고 LD50 값은 투여 최대용량인 5,000mg/kg body ight 이상일 것으로 확인 되어졌다. 이 용량은 정제 목초액의 예상 1일 섭취용량의 0때에 달하는 용량으로 경구투여시 안전한 것으로 확인 되어졌다.

유전독성시험은 국립보건안전연구원 고시 제 84-3호 '의약품 등의 독성시험기준 및 국립보건안전연구원 '독성시험 표준작업 지침서' 의 유전독성시험법에 따라 수이 되어졌다. 본 유전독성시험은 Salmonella typhimurium을 이용한 복귀돌연변이 함, 포유류의 배양세포를 이용한 염색체이상시험, 및 설치류의 관수세포를 이용한 핵시험으로 구성되었는데, 정제 목초액은 S.typhimurium TA1535,

1537,TA98,TA100을 이용한 복귀돌연변이시험에서 시험적용농도 62-5000ug/plate 범

에서 복귀들연변이간 유발하지 않음이 확인 되었고, 포유류 때양세포를 이용한염색이상시험에서 시험적용농도 1.25-5mg/ml의 범위에서 염색체 이상을 유발하지 않음 확인하였다. 또한 선치류를 이용한 소핵시험에서 시험적용용량 1250 - 5000mg/kg 범위에서 소핵을 유발하지 않음을 나타내었다. 이상의 결과로부터 정제 목초액은 전 독성을 나타내지 않음이 확인되었다.

정제목초액의 경구투여에 의한 아급성 독성평가는 국립보건안전연구원 고시 제 -3호 의약품등의 독성시험기준에 의해 시험물질을 0.5, 1.0, 2.5, 5.0 g/kg/day의 량으로 ICR제 암수 마우스에 주6회 총 28일간 경구투여하였다.투여기간동안 사망동, 일반증상 및 체증변화를 관찬하였으며, 최종 투여 후 육안적부검소견, 장기무지 정, 현액학적·현액생화학적검사 및 조직병리학적검사등을 실시하여 모두 특이한 병이 관찬되지 않았다. 이상의 결과를 종합해 를 때, 정제 목초액의 무독성량은 0g/kg/day이상으로 확인되었다.

경제 목초액중에 항산화 기능 성분의 규명은 GC-MSD(HP 5880 GC, HP 5972 MSD) 이용하여 수행되어졌고.정제 목초액중에 항산화 기능 성분으로 구아이 알콥uaiacol) 및 구아이 알콥 유사체(Guaiacol Related) 와 시링콜(Syringol) 및 시링유사체(Syringol Related)을 항산화 기능성분으로 규명하였다.

DPPH(1.1-디페닐-2-피크릴히드라진)는 유해산소(free radical)로 in vitro상에 천연물질의 항산화효과를 검색하는 방법으로 널리 이용되고 있다. 10% 경제 목초 은 DPPH를 92.66.5.12를 제거하였으며, 5% 경제 목초액은 89.40 ±.81%, 1% 경제 목 액은 59.83.8.22% 제거하여 경제 목초액이 유해산소인 DPPH를 소거하는 매우 우수 항산화 능력을 소유하고 있음이 확인되었다.

마우스(SD rat) 단 이용한 항산화 효소 측정은 2주동안 정제 목초액을 무여한 후일에 걸쳐 12시간 간격으로 brozobenzene(BB)을 마우스 복강에 주사하였다. BB 복주사후 24시간 후에 취단 희생시켜 항산화 효소의 활성을 측정하였다. 1% 정제 목액이 Glutathion-s-transferase 와 Epoxide hydroxylase등의 항산화 효소의 완성을 나각 8.41%, 125% 증가시켰으며, 1% 정제 목초액이 유리기인 MDA(Malondialdehyde), (formaldehyde), AH(p-aminophnol)를 각각 36.8%, 18.5%, 34.04% 감소시켰다.

실시예 1: 정제 목초액의 급성독성 실험

순화기간 중에 건강하다고 판단된 동골의 세종을 측정하여 평균세중에 가까운 체들이 골고투 들어가도록 무작위법으로 군 분리를 하였다. 각 군당 5마리로 하고 수 각각 6개의 시험군으로 나누었다. 시험 최고용량은 정제 목초액의 예상 1일 섭용량(100mg/kg body weight)의 50배인 5000mg/kg으로 설정하였으며, 이 용량의 일한 공비(0.5)로 모두 5개의 용량군과 1개의 대조군을 두었다.시험에 사용한 모든 험등물에 대해 두여 당일에는 무여후 6시간 동안 매시간 관찰하였으며, 무여 익일터 14일까지는 1일 1회씩 동물의 일반상태변화, 중독 증상 및 사망여부답 관찰하였

본 실험은 정재 목초액에 대한 경구 무여시 급성 독성의 정도를 파악함으로써 반 약리 및 약효 시험에서의 가용 약용량에 대한 정보를 제공하고 독성에 대한 기 자료를 도출함을 목적으로 신시하여 표1과 간은 결과를 얻었다.

표 1. 정제 목초액을 경구 투여한 마우스의 사망찬 및 임상증상

성	무여당 (as/ks)	동물수		시간 (Eours)							일수 ays)					₽¢ (E	d &		•		사 망 율	임 상 소견		
	5000	5	1	2	3	4	5	ô	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	0/5	<u>이상</u> 없음
	2500	5	D	0	5	D	5	3	D	D	o	þ	5	5	5	J	0	D	0	0	o	o	0/5	이상 없음
자	1250	5	o	0	5	0	5	3	þ	D	D	5	5	3	ว	0	9	D	0	o	o	o	0/5	이상 없음
성	625	5	D	0	5	5	3	3	D	D	D	þ	5	э	Э	3	э	5	0	0	D	o	0/5	이상 없음
	313	5	0	0	0	0	0	0	D	0	0	o	o	0	0	0	0	Đ	0	0	0	0	0/5	이상 없음
	٥	5	o	0	3	D	5	3	D	D	0	Э	3	3	9	3	3	þ	0	D	o	D	0/5	이상 없음

성	무여량 (r.g/kg)	동 문 수	시 (I	시간 (Howrs)				of ay		÷					oj ay		÷				사 망 율	임상 소견		
Г	5000	5	1	2	3	4	5	5	1	s	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	ıε	14	U/5	第三
	2500	5	0	5	0	b	o	0	٥	0	2	0	5	0	0	o	0	0	۵	0	0	0	0/5	이상 없음
웅	1250	5	0	5	0	0	0	0	0	0	5	O	5	0	0	0	D	o	D	0	0	D	0/5	이상 없음
웅성	625	5	0	5	o	0	0	0	5	0	3	0	5	0	0	0	o	0	D	0	þ	0	0/5	이상 었음
	313	5	0	5	0	0	0	0	0	0	3	0	5	0	0	0	0	O	0	0	0	0	0/5	이상 없음
	0	5	0	5	o	0	0	0	0	0	9	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0/5	이상 없음

급성 경구 독성의 경우 정제 목초액은 5000mg/kg body weight의 용량에서 14일 안 치사동물이 관찰되지 않았다. 14일후 생존동물에 대한 부검을 실시한바, 특별한 5번 육안 소견이 없었으며, 두여 익일부터 14일간 어떠한 체중의 변화도 관찰되지 았다. 이상과 같은 결과를 총합하여 불 때 시험물질인 정제 목초액은 경구 두여시우스에서 아무런 급성독성을 나타내지 않았고 LD50 값은 투여 최대용량인 00mg/kg body weight 이상일 것으로 확인되어졌다.

실시예 2: 경제 목초액의 유건독성 실험

정제 목초액의 유전독성실험은 Salmonella typhimurium을 이용한 복귀돌연변이 험, 포유듀의 배양세포를 이용한 염색체이상시험 및 설치류의 관수세포를 이용한 핵시험으로 구성되었다.

1.Salmonella typhimurium을 이용한 복귀돌연변이시험

시험에 사용한 균주인 Salmonella typhimurium TAI535,TAI537,TA98,TAI00은 국보건안전연구원으로부터 분양을 받아 사용하였다. 분양 받은 균주는 Maron 및 Ames 883)의 방법에 따라 Histidine 요구성, Crystal violet 감수성, UV감수성, picillin 내성, 자발복귀돌연변이수등의 유전자형을 확인하였다. 결과의 판정은 복돌연변이 colony의 수가 용량 의존적으로 증가하고, 그 수가 음성대조군에 비해서 됩이상이거나 통계학적 유의성을 나타낼 경우에 양성으로 판정한다.

표 2. S. typhisurius을 이용한 정제목초액의 복귀돌연변이시험

무집명	농도	S-9 nix.	Hi:	s+ 복귀돌연변	면이 집락수/	plate
E63	(us/plate)	2-9 HIX.	TA98	TA100	TAI 535	TA1537
2-NF	10	-	3464 ± 296			
9-AA	8	-				2864 ± 64
HaH3	0.5	-			456 ± 17	
MINING	0.5			3688 ± 440		
	0	-	35 ± 3	168±3	24 ± 3	8 ± 2
	62	-	36 ± 6	164±21	19 ± 2	10±1
경제목초액	185	-	40±3	164±17	23 ± 3	13±1
8~1727	556	_	41 ± 3	178±12	19 ± 4	13±2
	1667		41 ± 3	156±17	21 ± 3	19±2
	5000	-	42±5	181 ± 29	29 ± 3	14±1
2-AF	2	+	2224 ± 192	3944±440		
2-AA	2_	+			160 ± 27	54±1
	0	+	38 ± 3	152±11	19 ± 2	12±1
	88	+	55 ± 9	150 ± 4	22 ± 5	13±2
정제목초액	185	. +	50 ± 4	161 ± 6	17±2	11 ± 1
241424	556	+	49 ± 4	160±24	12 ± 4	12±3
	1667	_ +	55±6	165±14	20±5	11±2
	5000	+	50±3	159±16	19 ± 5	[4±]

2-NF:2-nitrofluorene,9-AA:9-Aminoacridine,2-AF:2-Aminofluorene,2-AA:2-Amin
ntharecene,MNNG:N-methyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidine

위의 결과(표 2.)를 통해서 정제 목초액은 S.typhimurium TA1535, TA1537,
98, TA100급 이용한 복귀들연변이시험에서 시험적용능도 62 - 5000ug /plate 범위
서 복귀 중연변이란 유발하지 않음을 확인하였다.

2. 포유류의 태양세포를 이용한 염색체 이상 시험

본 시험에서 사용한 Chinese hamster lung fibroblast (CHL)는 국립보건안전연 원으로부터 분양 받았다. 한 농도당 4개의 Well을 한당하여 시험물질을 5단계까지 농도로 10배찍 희석한 후 배양액에 가하여 처리하고 6번째 Well은 무처리 대조군 로 하였다.

음 성 (-) : 5% 미만

의양성 (화 : 5% 이상 10% 미만

양 성 (+) : 10% 이상

표 3. 대 세포주를 이용한 정제 목초액의 염색체 이상시험

처리	농도 (us/al)	S-9 XiX	cts	ctb	cte	csg	csb	cse	103	용 합
PBS	•	-	1			i —			99	ICO
	5000	-	1						99	100
경제목초액	2500	-	2	1				i	98	100
	1250	-							100	100
MIXC	0.2	-	13	5	14	3	1		70	100
PBS	•	+							99	100
	5030	+	ı	1			1	_	98	100
경제목초액	25CO	+					1		100	100
	1250	+						i	100	100
B(a)p	50	+	11	6	2	3	1		78	100

PBS : Phosphate buffered saline, NNC : Mitomycin C, B(a)p :

nzo(a)pyrene, ctg : chromatid gap, ctb : chromatid breakage, cte : chromatid

change, csg : chromosome gap, csb : chromosome breakage, cse : chromosome change, nor : normal

위의 결과(표 3.)을 통해서 정제 목초액은 포유류 배양세포를 이용한 염색체이 시험에서 시험적용능도 1.25 - 5mg/ml 범위에서 염색체 이상을 유발하지 않음을 인하였다.

3. 설치류 곱수세포끝 이용한 소핵시험

다장실업에서 분양 받은 ICR 마우스를 사용하였으며, 동물 입수후 약 1주인간의 화기간을 거쳐 건강한 동물만을 시험에 사용하였다. 실험동물의 사육은 온도 25 ± , 습도 55.5%, 조도 300~500 Lux로 12시간 자동 정·소동 장치가 설치되었다. 동물 순화 및 시험 기간 중에 polycarbonate cage에 6마리씩 넣어 사육하였다. 사료는 양사의 고형사료단, 줄은 수돗물을 자유로이 공급하였다. 순화기간을 거친 모든 동 의 제중을 측정, 소정의 범위에 드는 동물을 무작위로 각 시험군에 6마리씩 때문하 고, 각 시험군의 식별은 cage별 tag표시법을 이용하였다.

음성대조료질로는 시험물질의 용매로 사용한 증류수를 경구무여 하였고, 양성 조물질로는 Mitomycin C를 증류수에 녹여 복강내 무여하였다. 본 시험에서의 시험 질 투여 량은 정제 목초액의 급성독성시험 결과를 근거로 설정 하였으며 10ml/kg로 는 시험물질의 실제적인 무여경로에 맞추어 경구무여하고 채취시간을 24시간, 48시 으로 하여 골수도말표본을 제작하고 광학현미경(x000)하에서 1000개의 다염성격혈 에서 소핵출현 빈도수를 계수하여 소핵출현 빈도수가 가장 많은 시간을 표본계작시 로 하였다.

표 4. 응성마우스를 이용한 정저 목초액의 소핵시험

시험물집	무여당	마우스	시료처취시간		% FCE/(FCE+HCE)
증용수	(ng/kg)	(수) 6	(hr) 24	(Yean ± SD) 0.20±0.06	(Mean ± SD) 44.97 ± 1.18
	5000	6	24	0.16±0.08	43.40 ± 2.20
징지목초댁	2500	6	24	0.14±0.08	43.94 ± 1.76
1	1250	6	24	0.16±0.C8	45.57 ± 1.44
FIXC	0.05	6	24	1.12±0.C3	44.57 ± 1.82

MNPCE: Micronucleated polychromatic erythrocytes, PCE: Polychromatic

ythrocytes, NCE : normochromatic erythrocytes

실시예 3: 정제 목초액의 아급성 독성 시험

정제 목초액의 경구투여에 의한 아급성 독성평가는 국립보건안전연구원 고시 제 4-3호(1994.4.14 제정)의약품 등의 독성시험기준에 의해 수행되어졌다.

시험동물은 (주)대한실험동물센터의 특정병원체부재(SPF) ICR제 마우스를 분양 아 약 1주일간 순화시킨후 건강한 동물을 선택하여 온도 23 st 습도 50 fx, 배기 ~15회/hr. 형광등 명암 12hr cycle,조도 150~300Lux의 환경조건에서 쯥리카보네이 사육상자에 넣어 실험하였으며, 시험기간동안 사용한 깔집은 고압증기 멸균기로 1℃에서 15분간 멸균한 CLEA사의 필프깔집을 사용하였다. 물 섭취는 멸균 수도수를 시험동물에 자유로이 공급하였다.

순화 사육기간 동안 일반증상 관찰등을 시행하여 정상적인 동물을 선별하고, 무 위 추출법에 따라 시험동물의 군분리를 시행하였다. 각군의 평균 체중에 대한 군간 나이는 ANOVA 검정으로 몽계학적 검증을 신시하여 확인하였다. 아급성 독성 예비실 결과단 통하여 4단계의 등비용량으로 주사용 증류수단 대조군으로하고,시험을질무 군은 최고용량군, 고용량군, 중용량군 및 저용량군으로 설정하였다. 최고용량은 예 1일 섭취용량 (50mg/kg)의 100패인 5.0g/kg으로 설정하였으며, 1일 1회 주 6회 총 8일간 경구무여하였다.각 시험군마다 시험계는 아래와 같다.

표 5. 군분리 및 적정투여용량의 설정

시험군	투여용량	무여역당	시험계	(마리)
7102	(g/Kg/day)	(ml/ks/day)	수것	암컷
내 조 군	G	10	12	11
저용량군	0.5	10	12	13
중용량군	1.0	10	12	12
교용량군	2.5	10	15	12
최고용량군	5.0	10	11	10

무여기간동안 사망등문, 일반증상 및 제중변화를 관참하였으며, 최종투여 후 육 적부검소건, 장기무계측정, 협액학적·현액생화학적검사 및 조직병리학적검사등을 시하여 얻어진 결과는 다음과 같다.

표 6. 정제 목초액을 경구 투여한 마우스의 사망률,임상증상,내부장기증상

성	투여량	시험계	7	14	21	28
-2	(g/kg/day)	(마리)		(날*	} 수}	
	0	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	0.5	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
웅 성	1.0	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	2.5	15/15	15/15	15/15	15/15	15/15
	5.0	11/11	11/11	11/11	11/11	11/11
	0	11/11	11/11	11/11	11/11	11/11
	0.5	13/18	13/13	13/13	13/13	13/13
자 성	1.0	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	2.5	12/12	12/12	12/12	12/12	12/12
	5.0	10/10	10/10	10/10	10/10	10/10

성	무여량	임상증상	1	2	3	4	5	7	10	14	17	21	28
1 3	(g/kg/day)	4323					(1	받자수	-)				
	0	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	0.5	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
웅 성	1.0	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	2.5	이상없음	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
	5.0	이상없음	11_	11	11	11	Ξ	11	11	11	11	11	11
	0	이상없음	11	11	11	11	Ξ	Ξ	_11	11	11	11	11
	0.5	이상없음	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13
자 성	1.0	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	2.5	이상없음	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	5.0	이상없음	10	10	10	10	10	10	_10	10	10	10	10

성	그중		阜(겨량(8/kg/da	7)	
1 3	78	0	0.5	1.0	2.5	5.0
	간					
l	시험계(마리수)	12	12	12	15	11
	이상없음	12	12	12	15	11
	신상					·
	시험계(마리수)	12	12	12	15	11
웅성	이상얼음	12	12	12	15	11
8.9	심장					
	시험계(마리수)	12	12	12	12	12
	이상없음	12	12	12	12	12
	비장					
	시험계(마리수)	12	12	12	12	12
	이상없음	12	12	12	12	12
	간					
	시험계(마리수)	11	13	12	12	10
	이상없음	11	13	12	12	10
l	신장					
1	시험계(마리수)	11	13	12	12	10
자성	이상없음	11	13	12	12	10
76	심장					
1	시험계(마리수)	11	13	12	12	10
1	이상없음	11	13	12	12	_10
1	비장					
l	시험계(마리수)	11	13	12	12	10
	이상없음	11	13	12	12	10

GUAIACOL RELATED

SU MACOL RELATED

VANIETS ACCRECATOR ACCRECATOR ACCRECATOR

VANIETS ACCRECATOR ACCRECATOR ACCRECATOR

FUC NO. 1-1801 U.G. NOT. Z.-SOI U.G. NOT. 105. MANUALOS E.

SYRINGOL RELATED

The second secon

SAFING 1	130 004	4-1 IHV1	f(P2)(2 % I

SUPPLIATE FIRE: 4-24 POR (SUPPLE PROCESS) Inter-threshed the

 $\frac{\log_{10}(10NM_{\odot})}{N_{10}\log_{10}(10NM_{\odot})} = Z(\log_{10}(10NM_{\odot})) - Z(\log_{10}(10NM_{\odot})) - A (10) SNENGOM \\ = N(100) + (30) N(10) + (3$

The second of the second of the

in momentario de la responsació de la proposició de la composició de la co

(1) brid tree ratioal lemma or activity

Multiple Control of the Control o

기는 라디칼 소거활성(acavenging activity SC50)으로 표시할수 있으며, SC50은 PH의 농도가 50% 감소하는데 편요한 시료의 농도로 나타낸다.

표 7. 정지 <u>목초액의</u> 유해산소(<u>CPPH</u>) <u>지거율</u>

농 도(*)	0.1	1	5	10
	न	해 산소 제거능 (X)	
정지 목초댁	14.07 ± 4.88	59.93±8.22	89.40±4.81	92.66 ± 5.12

(2) 항산화 효소 환성도 측정 및 Malondialdehyde (MDA), Formaldehyde (AD).

aminophnol (AH)의 함량 측정

마우스(SD rat)를 대상으로 2주동안 정제 목초액을 무여 한 후, 2일에 걸치 12 간 간격으로 bromobenzene(BB)을 복강 주사 하였다.BB 복강주사후 24시간 후에 쥐 희생시켜 항산화기전을 연구하였다.

표 8. 정지 목초액의 항산화 효소 측정

항산화효소	실험군	BB(ns/ks)	Dose(mg/kg)	Glutathion
86411		TOURS THE	D035(779189)	S-transferase*
Glutathicn	경상군	-	-	186.4±17.7
S-transferase	대조군	460	-	143.8±7.68
9_119112161926	1% 경제목초맥	460	100	155.9±8.61
Epoxide	정상군	-	-	14.80±0.60
hydroxylase	대조군	460	-	4.16 ± D.13
myur oxyrase	1%정체목초액	460	100	9.37±0.36

• : conjugated 2,4-ninitrobenzene-gluththione nmole/mg protein/min.

BB : bromobenzene.

Glutathione S-transferase는 생성된 glutathione radical을 해독하여 조겍의 상을 보호해주는 역할을 수행하는 항산화 효소이고 epoxide hydroxylase는 반 성이 높은 epoxide단 안정하고 반응성이 거의 없는 dihydrodiol product로 수확하 · 것은 촉매하는 항산화 효소이다. 위의 결과(표 8.)로부터 1% 정치 목초액은 (bromobenzene)로 항산화 환성이 감소된 Glutathione-S-transferase와 Epoxide drolase의 완성을 각각 8.41%, 125.1% 증가시켰다.

MDA는 지질의 과산화물한 총체적으로 나타내는 물질로 MDA의 생성증가는 유해산와 간은 유리기의 증가를 의미하며, MDA의 증가에 의하여 조직의 손상이 증가하게다. 또한 Formaldehyde (AD)와 P-aminophnal (AH)는 간손상유발물질에 의하여 간의 crosome에서 생성되는 유리기와 비슷한 작용을 하는 대사산골로 간손상을 유발하지된다.

표 9. MDA, AD, AH 함량 측정

실험군	EB(rs/ks)	Dose(mg/kg)	MDA maole/g of tissue	
경상군	-	-	18.0±1.18	
대조군	460	-	56.4±1.77	
1% 정체목초액	460	100	41.2±8.78	
실험군	EB(ng/kg)	Dose(ng/kg)	AD	EA
정상군	-	-	4.17 ± 0.24	0.64±0.090
대조군	460	-	9.34 ± 0.37	1.26 ± 0.087
1% 경제목초액	460	100	7.88 ± 0.28	0.94 ± 0.073

AD: formaldehyde nmole/mg protein/min

AH: p-aminophnol nmole/mg protein/min BB: bromobenzene

위의 결과(표 8.)로부터 1% 경제 목초액이 BB(bromobenzene)로 증가된 MDA .AD. 함량을 각각 36.89%, 18.52%, 46.87%로 감소시켰다.

발명의 효과)

상순한 바와 같이, 본 반명은 침엽수, 판엽수, 대나무등의 목재를 열분해시켜 어진 기초 목초액으로부터 등득번호 100212472 '기초 목초액에 함유된 유해성분의 거 방법'에 따라 유해성분을 제거한 정제 목초액을 국립보건안전연구원 고시 제 -3호 '의약품 등의 독성시험기준' 및 국립보건안전연구원'독성시험 표준작업 지침 '의 독성 시험법에 따라서 정제 목초액의 인체 안건성을 확인하였고, 정제 목초액 항산화 기능 성문을 규명함과 동시에 정제 목초액의 항산화 기능 평가를 통해서 제 목초액의 우수한 항산화 능력을 확인함으로써, 정제 목초액이 인체의 항산화 기 을 중진 시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 때우 유용하게 사용된 수 다는 것을 확인 하였다.

. ^목허청구범위)

성구항 1]

침엽수. 환엽수. 대나무 등의 기초 목초액으로부터 유해성분읍 제거한 정제 목액을 인체의 항산화 기능읍 개선시키기 위한 건강기능식품의 원료 및 성분으로 사하는 것을 목적으로 하는 건강 기능 식품.

성구항 2]

구아이알콘(Guaiacol) 과 구아이알콘 유사제(Guaiacol Related) 그리고 시령관 yringol) 과 시령관 유사제(Syringol Related)단 함유한 정제 목초액을 인체의 항 화 기능을 개선시키기 위한 건강 기능 식품의 원료 및 성분으로 사용하는 것.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.